EUROPEAN PATENT OFFICE

Patent Abstracts of Japan

PUBLICATION NUMBER

2000256303

PUBLICATION DATE

19-09-00

APPLICATION DATE

11-03-99

APPLICATION NUMBER

11064328

APPLICANT: AJINOMOTO CO INC;

R'CONH (CH_z) nCHCOOR'

HNCONHR³

INVENTOR:

SHIRAI HIROYOSHI;

INT.CL.

C07C275/16 C07C275/18 C07C275/20

C07C275/22 C07C275/26 C09K 3/00

// A61K 7/00 A61K 47/16

TITLE

GELLING AGENT FOR SOLIDIFYING

AGENT FOR LIQUID ORGANIC

MEDIUM

ABSTRACT:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a new compound capable of gelling or solidifying a wide variety of liquid organic media with a small amount thereof added and providing a gelled material excellent in long-term stability at about normal temperature and further producible by a simple method.

SOLUTION: This compound is represented by the formula (R1 is a 7-21C alkyl or a 7-21C alkenyl; R2 is a 1-22C alkyl or a 1-22C alkenyl; R3 is an 8-22C alkyl or an 8-22C alkenyl; (n) is 2-4), e.g. Nα-octadecylcarbamoyl-Nω- lauroyllysine methyl ester. The above compound is obtained by using an Nω- acylamino acid such as Nε-acyllysine as a starting raw material, carrying out an esterification of the carboxyl group with an alcohol and an alkylcarbamoylation or an alkenylcarbomoylation by a reaction of an α-amino group with an alkyl isocyanate or an alkenyl isocyanate.

COPYRIGHT: (C)2000,JPO

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-256303 (P2000-256303A)

(43)公開日 平成12年9月19日(2000.9.19)

(51)Int.Cl. ⁷		F I				テーマコード(参考)		
C 0 7 C 275/16		C 0 7 C 275/16				4 C 0 7 6		
275/18		275/18				4 C 0 8 3		
275/20		275/20				4H006		
. 275/22			75/22					
275/26		275/26						
	審査請求	未請求 請求	頁の数 2	OL	(全 6	頁)	最終頁に続く	
(21)出願番号	特顏平11-64328	(71)出願人	0000000		≵ ±			
. (22)出顧日	平成11年3月11日(1999.3.11)	(72)発明者	東京都中英 謙 長野県	中央区 二	京橋1丁		•	
		(72)発明者			常田三丁	目15番1	. 号 信州大	

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 液状有機媒体のゲル化又は固化剤

(57)【要約】

【課題】 広範な種類の液状有機媒体を少量の添加量で ゲル化又は固化させることができ、ゲル化物が常温付近 での長期安定性に優れ、更に簡便な方法で合成できるゲ ル化又は固化剤を提供する。

*【解決手段】下記一般式(1)で示されるNα-アルキ ル若しくはアルケニルカルバモイルーNωーアシルアミ ノ酸エステル化合物。

長野県上田市常田三丁目15番1号 信州大

学 繊維学部内

学 繊維学部内

(72) 発明者 木村 睦

【化1】

R'CONH (CH .) n CHCOOR'

(1)

HNCONHR'

(式中、R¹は炭素原子数が7~21の直鎖又は分岐鎖 のアルキル基又はアルケニル基を、R²は炭素原子数が 1~22の直鎖若しくは分岐及び/又は環状を有するア ルキル基若しくはアルケニル基を、R3は炭素原子数が

8~22の直鎖若しくは分岐及び/又は環状を有するア ルキル基若しくはアルケニル基を、nは2~4の整数を 示す。)

【特許請求の範囲】

*ノ酸エステル化合物。

【化1】

【請求項1】下記一般式(1)で示される $N\alpha-$ アルキ ル若しくはアルケニルカルバモイル-Nω-アシルアミ*

1

R 'CONH (CHz) n CHCOOR'

(1)

HNCONHR *

(式中、R¹は炭素原子数が7~21の直鎖又は分岐鎖 のアルキル基又はアルケニル基を、R²は炭素原子数が 1~22の直鎖若しくは分岐及び/又は環状を有するア ルキル基若しくはアルケニル基を、R3は炭素原子数が 8~22の直鎖若しくは分岐及び/又は環状を有するア ルキル基若しくはアルケニル基を、nは2~4の整数を 示す。)

【請求項2】請求項1記載のNα-アルキル若しくはア ルケニルカルバモイルー $N\omega$ ーアシルアミノ酸エステル 化合物の少なくとも1種を含有することを特徴とする液 状有機媒体のゲル化又は固化剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】 本発明は、常温で液状を呈する 有機媒体をゲル化又は固化するのに有用なΝαーアルキ ル若しくはアルケニルカルバモイル-Nω-アシルアミ ノ酸エステル化合物及びこれらの少なくとも1種を含有 することを特徴とするゲル化又は固化剤に関する。

[0002]

【従来の技術】 常温で液状を呈する各種香粧品、医薬 品、農薬、接着剤、樹脂、塗料等の流動性をコントロー ルすることにより、多様化した使用目的に合致した形態 30 に加工する方法は、産業上非常に重要な技術である。例 えば、流出油事故による災害や海洋汚染は深刻な社会問 題となっているが、油を固形化することができれば油の 拡散のみならず容易かつ効率よく回収することが可能と なり、流出油のゲル化処理は極めて有効な流出油防除手 段となりうる。また、一般家庭からでる食用の廃油は水 質汚染の原因となるが、廃油を簡便な方法でゲル化処理 し固形物として廃棄することができれば環境への悪影響 を低減できる。

【0003】このような液状物質の流動性や粘度を制御 する機能を有する物質としては、長鎖脂肪酸のアルカリ 金属塩(特開昭55-75493)、金属石けん(特公 昭59-52196)、12-ヒドロキシステアリン酸 (特公昭60-44968)、多価アルコールとベンズ アルデヒドの縮合物 (特開昭59-77859)、N-アシルアミノ酸アミド(特公昭54-33798)等が 知られていた。

【0004】この中で、長鎖脂肪酸のアルカリ金属塩や 金属石けんは液状有機媒体をゲル化又は固形化させるの に多量の添加量を必要としpH等の使用条件にも制約が 50 題点を解決するために鋭意検討を重ねた結果、下記一般

ある。また、12-ヒドロキシステアリン酸はゲル化で 10 きる有機媒体の種類が少なく、ゲル化能も低いため得ら れたゲルは強度が弱く脆くて崩れやすく、常温付近での ゲル安定性に欠ける。一方、ジベンジリデンソルビトー ルに代表される多価アルコールとベンズアルデヒドの縮 合物は、多くの有機媒体をゲル化させることが出来る が、溶解温度が高いため低沸点物質や熱に弱い物質と併 用する場合に制限がある。また、縮合物中のアセタール 部位が不安定で分解するという欠点を有する。N-ラウ ロイルーLーグルタミン酸ーα、yージーnーブチルア ミドに代表されるようなN-アシルアミノ酸アミドは少 20 量の添加量で多くの有機媒体をゲル化又は固化させるこ とができ得られたゲルの強度も強いが、メタノールのよ うな低級アルコールに対してはゲル化能が乏しく、必ず しも満足したゲル化性能を有していなかった。

【0005】上記のような欠点を改良するために、近年 液状有機媒体のゲル化又は固化剤の開発が活発に行われ ている。その一例として、シクロヘキサントリカルボキ サミド(特開平10-273477)、ビス(アシルア ミノ)シクロヘキサン誘導体(特開平10-23703 4)、オリゴペプタイドアルキルアミド誘導体(特開平 10-245396、特開平10-226614)、ジ アミノシクロヘキサンとアルキルイソシアネートを反応 させて得られるジアルキルウレア誘導体(特開平8-2 31942)、環状ジペプチド(特開平7-24747 4、特開平7-247473) 等が挙げられる。これら は、少量の添加量で多種多様の液状有機媒体をゲル化又 は固化でき、得られるゲルの強度も強く常温付近での安 定性にも優れる。しかし一方では、ゲル化能が化合物の 立体配置によって大きく左右され、特定の立体配置を有 する原料の合成、分離が難しく原料の入手が困難であっ たり、製造面で反応のステップが多く工程が複雑である 等、生産性に問題がある。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】 本発明は広範な種類 の液状有機媒体を少量の添加量でゲル化又は固化させる ことが可能であり、ゲル化物が常温付近での長期安定性 に優れ、更に簡便な方法で製造できるゲル化又は固化剤 を提供することを課題とする。

[0007]

【課題を解決するための手段】 本発明者は、上述の問

3

式(1)で示される $N\alpha-$ アルキル若しくはアルケニルカルバモイル $-N\alpha-$ アシルアミノ酸エステル化合物が、多種多様の液状有機媒体に対して優れたゲル化能力を有し、かつ簡便な方法で合成可能であることを見いだし本発明を完成するに至った。すなわち本発明は下記-*

*般式(1)で示される $N\alpha$ -アルキル若しくはアルケニルカルバモイル- $N\alpha$ -アシルアミノ酸エステル化合物を有効成分とするゲル化剤を提供する。

[0008]

【化2】

R'CONH (CH2) n CHCOOR'

(1)

HNCONHR³

(式中、R¹は炭素原子数が7~21の直鎖又は分岐鎖のアルキル基又はアルケニル基を、R²は炭素原子数が1~22の直鎖若しくは分岐及び/又は環状を有するアルキル基若しくはアルケニル基を、R³は炭素原子数が8~22の直鎖若しくは分岐及び/又は環状を有するアルキル基若しくはアルケニル基を、nは2~4の整数を示す。)

【0009】本発明のエステル化合物は、 $N\omega$ -アシルアミノ酸を出発原料とし、カルボキシル基のアルコールによるエステル化と、 α -アミノ基とアルキルイソシアネート若しくはアルケニルイソシアネートとの反応によるアルキルカルバモイル化若しくはアルケニルカルバモイル化によって得られる。

【0010】 $N\omega$ -アシルアミノ酸としては、 $N\epsilon$ -アシルリジン、 $N\delta$ -アシルオルニチン、 $N\gamma$ -アシルー α 、 γ -ジアミノ酪酸が挙げられ、この中で、 $N\epsilon$ -アシルリジンがもっとも好ましい。

【0011】Nω-アシルアミノ酸のアシル基としては、炭素数8~22の直鎖若しくは分岐鎖の飽和若しくは不飽和の脂肪酸より誘導されるアシル基が好ましく、例えば、オクタン酸、デカン酸、ラウリン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、オレイン酸等の長鎖アシル基が挙げられる。アシル基の炭素数が8より小さい場合は、ゲル化能が乏しく、22より大きい場合は液状有機媒体への溶解性が劣り、溶解させるために高温での処理が必要となり適当でない。

【0012】 $N\omega$ -アシルアミノ酸は、例えば塩基性アミノ酸と長鎖脂肪酸とを加熱脱水することにより容易に合成できる。工業的に入手可能な $N\omega$ -アシルアミノ酸としては味の素(株)製のアミホープLL(N_{ϵ} -ラウロイル-L-リジン)等が挙げられる。

【0013】 N_{ω} -アシルアミノ酸は、光学活性体又は ラセミ体のいずれであっても差し支えない。 また、これ らは単独で使用してもよく、 2種以上混合して使用してもよい。

【0014】 N_{ω} -アシルアミノ酸のエステル化に使用 されるアルコールとしては、炭素数 $1\sim22$ の直鎖若し くは分岐の飽和若しくは不飽和及び/又は環状を有する アルコールで、例えばメタノール、エタノール、n-プロパノール、イソプロパノール、n-ブタノール、2-50

・ブタノール、nーペンタノール、nーへキサノール、シクロへキサノール、nーへプタノール、nーオクタノール、2ーエチルへキサノール、nーノナノール、nーデカノール、ラウリルアルコール、ミリスチルアルコール、パルミチルアルコール、ステアリルアルコール、オレイルアルコール、ステアリルアルコール、イソステアリルアルコール、ベヘニルアルコール、2ーオクチルドデカノール等が挙げられる。エステル化されていない場合は、化合物が結晶化してしまいゲル化能を有せず、また、炭素数が22を越える場合は、液状有機媒体への溶解性が劣り、溶解させるために高温での処理が必要となり、適当でない。

 $\{0015\}$ N ω -アシルアミノ酸の α -アミノ基のア ルキルカルバモイル化に使用されるアルキルイソシアネ ートとしては、炭素数が8~18の直鎖若しくは分岐及 び/又は環状を有するものが使用でき、例えばオクチル イソシアネート、ノニルイソシアネート、デシルイソシ アネート、ウンデシルイソシアネート、ドデシルイソシ アネート、トリデシルイソシアネート、テトラデシルイ ソシアネート、ペンタデシルイソシアネート、ヘキサデ シルイソシアネート、ヘプタデシルイソシアネート、オ クタデシルイソシアネート、2-エチルヘキシルイソシ アネート、2-ヘキシルデシルイソシアネート等が挙げ られる。アルキルイソシアネートの炭素数が8より小さ い場合は、ゲル化できる有機溶媒が限られ、炭素数が1 8より大きい場合は、液状有機媒体への溶解性が劣り、 溶解させるために高温での処理が必要となり適当でな い。工業的に入手可能なアルキルイソシアネートとして は保土ヶ谷化学工業(株)製のミリオネートO(オクタ デシルイソシアネート) 等が挙げられる。これらは単独 で使用してもよく、又は2種以上を混合して使用しても よい。

【0016】本発明のエステル化合物は、前述の $N\omega$ -アシルアミノ酸とアルコールとアルキルイソシアネート若しくはアルケニルイソニアネートを原料とし、一般に公知慣用の手法により合成することができる。 例えば、先ず $N\omega$ -アシルアミノ酸のカルボン酸部のエステル化を触媒の存在下、若しくは無触媒下でアルコールとの加熱(常圧、減圧)脱水縮合反応、エステル交換反応、共沸脱水縮合反応等のエステル化反応に準じて行っ

30

6

た後、生成した N_ω -アシルアミノ酸エステル化合物と当量のアルキルイソシアネート若しくはアルケニルイソシアネートを不活性溶媒中で触媒の存在下、若しくは無触媒下で反応させることにより合成することができる。もちろん、これらの方法によらずとも、先に N_α -アルキル若しくはアルケニルカルバモイル- N_ω -アシルアミノ酸とし、次いでこれをエステル化する方法であっても何等差し支えない。

【0017】このようにして得られた反応生成物には目的とするエステル化合物の他に未反応の原料が残存する 10場合もあるが、抽出、再結晶、クロマトグラフィー等の公知の方法により精製することができる。なお、ゲル化能に影響がない範囲においては、混合物のまま使用してもよい。

【0018】本発明のエステル化合物は広範な種類の液 状有機媒体を少量の添加量でゲル化又は固化させる作用 に優れる。ここでいう液状有機媒体としては、例えばガ ソリン、灯油、軽油、重油等の鉱物油; 鯨油、ニシン油 等の動物油;大豆油、オリーブ油、ヒマシ油、アマニ 油、コーン油、ヒマワリ油、ナタネ油、綿実油等の植物 油;石油ベンジン、流動パラフィン、ベンゼン、トルエ ン、ヘキサン、シクロヘキサン等の炭化水素類;酢酸エ チル、酢酸ブチル、酢酸アミル、セバシン酸ジエチル、 セバシン酸ジオクチル、フタル酸ジエチル、フタル酸ジ オクチル、ポリオキシアルキレングリコール脂肪酸エス テル等のエステル類;ジグライム、ポリアルキレングリ コールエーテル等のエーテル類: THF、ジオキサン 等の環状エーテル類;アセトン、メチルエチルケトン、 メチルイソブチルケトン、シクロヘキサノン、アニスア ルデヒド等のケトン、アルデヒド類:メタノール、エタ ノール、プロパノール、ブタノール等の低級アルコール 類;メチルポリシロキサン、メチルフェニルポリシロキ サン、オクタメチルシクロテトラシロキサン、デカメチ ルシクロペンタシロキサン等のシリコン油類;クロロベ ンゼン、四塩化炭素等のハロゲン物質類; DMF、D MSO等の高極性有機溶剤等、可燃性、不燃性の有機媒 体の種類を問わず極めて広範囲に有効であり、これらの 有機媒体が混合されたもの及び主成分である媒体に対し ても有効である。

【0019】本発明の化合物を上述の液状有機媒体に添加し、必要に応じて50~120℃程度に均一状態になるよう加熱攪拌した後、常温にて静置することにより、ゲル化物又は固化物を調製することができる。本発明の化合物の使用量としては、ゲル化又は固化せしめる有機媒体の種類にもよるが、液状有機媒体1000重量部に対し、1~400重量部、好ましくは1~200重量部で、より好ましくは1~100重量部、更に好ましくは2~80重量部である。使用量が1重量部より少ないと十分にゲル化せず、400重量部より多いとゲル化する際ゲル化剤の一部が結晶化し析出するため不均一状態と50

なり、外観不良や安定したゲル強度が保てず適当でない。また、固形化物の固さは本発明の化合物の添加量によって自由に調節することができる。

【0020】従って、本発明におけるエステル化合物は 工業的に製造されている入手が容易な原料から簡便な方 法で合成でき、また上述のような有機媒体を含有する香 粧品、医薬品、農薬、接着剤、樹脂、塗料等に添加する ことにより流動性をコントロールすることが可能であ る。

0 [0021]

【実施例】 以下、実施例により本発明を具体的に説明 するが、本発明はこれら実施例に限定される物ではな い。

【0022】製造例1 Να-オクタデシルカルバモイ ルーNωーラウロイルリジンメチルエステルの合成 【0023】Nε-ラウロイル-L-リジン(アミホー プレレ、味の素(株)製)107g(0.326mo 1) にメタノール800mlを加え、氷水中で冷却しな がら乾燥塩化水素ガスを導入し、攪拌して完全に均一な 溶液とした。更に塩化水素ガスを飽和するまで導入し た。この反応混合物を湿気が入らないようにして一晩放 置した。反応溶液を減圧濃縮し、残分に新たに200m 1のメタノールを加えて減圧濃縮した。この操作を2回 繰り返し、得られた残分にジエチルエーテル500m1 を加え軽く振り混ぜ吸引濾過でエーテルを除去し生成物 を濾取した。この塩酸塩を3Lの水に溶かし、450m 1のモルホリン水溶液(2.30mol)を加えてよく 攪拌し結晶を析出させ濾別後乾燥し、Nεーラウロイル -L-リジンメチルエステル78.2g(0.228m o1)を得た。次にトルエン 7 5 0 m l を加え、90℃ に加熱し攪拌して透明な均一溶液とした。ここに、オク タデシルイソシアネート(ミリオネートO、保土谷化学 (株) 製) 67. 4g(0.228mol) を滴下した 後、加熱攪拌を行い反応を完結させた。攪拌を停止し、 溶液が冷えてゲル化した反応生成物を砕き、500ml の石油エーテルを加え濾別後減圧乾燥した。 2 ープロパ ノールより再結晶し白色粉末状化合物を141g(0. 221mol、収率68%) 得た。このものの元素分 析、IR、NMR等の示性値は構造を支持していた。I R測定結果を以下に示す。

【0024】IR測定結果(KBr):3331、29 20、2851、1719、1642、1527、14 67、1210、1191、1171cm-1

【0025】製造例2 N α -オクタデシルカルバモイル- N ϵ -ラウロイル-L-リジンエチルエステルの合成

30

7

ここに、オクタデシルイソシアネート92.5g(0.313mol)を滴下した後、製造例1の方法と同様にして操作し、白色粉末状化合物を189g(0.290mol、収率89%)得た。このものの元素分析、IR、NMR等の示性値は構造を支持していた。IR測定結果を以下に示す。

【0027】IR測定結果(KBr):3305、29 19、2850、1726、1640、1557、15 41、1466、1189cm-1

【0028】比較例1 N α -n-ブチルカルバモイル 10- N ϵ -ラウロイルーL-リジンエチルエステルの合成

【0029】製造例2のエステル化反応で得られた N_{ϵ} ーラウロイルーLーリジンエチルエステルに、オクタデシルイソシアネートをn ーブチルイソシアネートに変えて同様に操作し、白色粉末状化合物を122g (収率82%) 得た。

【0030】比較例2 N α -シクロヘキシルカルバモイルー N ϵ -ラウロイルーL-リジンエチルエステルの合成

【0031】製造例2のエステル化反応で得られたNεーラウロイルーLーリジンエチルエステルに、オクタデシルイソシアネートをシクロヘキシルイソシアネートに変えて同様に操作し、白色粉末状化合物を133.5g*

* (収率85%) 得た。

【0032】試験例

製造例 1 および 2 で得られた化合物及び比較対照として比較例 1 および 2 の化合物および 1 2 ーヒドロキシステアリン酸、N ーラウロイルー L ーグルタミン酸 $-\alpha$ 、 γ ージーn ーブチルアミドについて、下記の試験方法により代表的な有機媒体に対するゲル化又は固化能を試験した。それらの結果を表 1 に示す。

【0033】試験方法

本発明の化合物及び比較対照物をふたつき試験管に50mgずつ精秤して加え、各種有機媒体を2mlずつ入れふたをして完全に均一に溶解するまで加熱した。溶解後、25℃の恒温槽に2時間静置し様子を肉眼で観察した。ゲル化が不完全な場合は化合物を追加し、完全にゲル化していた場合は有機媒体を追加し、1ml当たりの各有機媒体をゲル化させるのに必要な化合物の最低量(mg)を求めた。ただし加える化合物の最大量は有機媒体2mlに対し200mgまでとし、この状態で液状のもの又は結晶化して析出するものは「ゲル化せず」と20評価した。なお、表中の「一」は、未測定であることを示す。

【0034】 【表1】

夜状有機媒体	実施例1	実施例2	比較例1	比較例2	比較例3	比較例4
	製造例1の	製造例2の	比較例1の	比較例2の	12-ヒトロキシ	N-アシルフミノ配
	化合物	化合物	化合物	化合物	ステアリン酸	アミト
酢酸エチル	26	25	20	15	80	15
シクロヘキサノン	45	50	35	50	ゲル化せず	25
メタノール	25	70	ゲル化せず	ゲル化せず	ゲル化せず	ゲル化せず
1, 4ージオキサン	27	23	25	25	ゲル化せず	_
テトラヒドロフラン	50	60	65	ゲル化せず	ゲル化せず	30
ベンゼン	39	27	15	15		15
トルエン	34	30	25	20	25	2
クロロベンゼン	29	30	15	30		-
ニトロベンゼン	15	17	15	10	_	_
DMF	35	40	ゲル化せず	ゲル化せず	グル化せず	85
DMSO	18	25	ゲル化せず	ゲル化せず	グル化せず	95
四塩化炭素	60	80	30	50	20	30
ピリジン	38	35	ゲル化せず	ゲル化せず	ゲル化せず	90
軽油	13	20	10	10		
シリコンオイル	20	3	10	5	ゲル化せず	10

表1より本発明のエステル化合物は、従来のゲル化剤に 比べ少量の添加で多種の有機媒体をゲル化させることが 可能であることが明らかである。また、得られたゲル化 物を30℃において1カ月保存しその状態を観察したと ころ、初期状態と何等変化なくゲル化物は均一で長期間 の保存においても液体部分の発生はなく安定であること が確認された。

[0035]

【発明の効果】 本発明によれば、上記化合物(1)で 示される $N\alpha$ -アルキル若しくはアルケニルカルバモイ ルー $N\omega$ -アシルアミノ酸エステル化合物を用いて広範 な種類の液状有機媒体を少量の添加量でゲル化又は固化 させることが可能であり、ゲル化物が常温付近での長期 安定性に優れ、更に簡便な方法で合成できるゲル化又は 固化剤を提供できる。

フロントページの続き

(51) Int. CI. ⁷		識別記号	FI		テーマコード(参考)		
C 0 9 K	3/00	103	C 0 9 K	3/00	103M		
// A61K	7/00		A 6 1 K	7/00	С		
	47/16	•		47/16			

(72)発明者白井汪芳Fターム(参考)4C076 AA09 DD48P FF17 FF35長野県上田市常田三丁目15番1号 信州大4C083 AC662 BB60 CC01 DD41学 繊維学部内4H006 AA01 AA03 AB99